

(11) Publication number:

6

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 60257986

(51) Intl. Cl.: G03G 5/06

(22) Application date: 18.11.85

(30) Priority:

(43) Date of application

publication:

28.05.87

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: FUJI PHOTO FILM CO

(72) Inventor: HORIE SEIJI

MAKINO NAONORI WATARAI OSAMU

SATO HIDEO

(74) Representative:

(54)

ELECTROPHOTOGRAPHIC SENSITIVE BODY

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain an electrophotographic sensitive body containing an electrostatic charge transfer material good in transmittance of light for generating charge, and having high sensitivity, low residual potential, and stability against oxidation, light and heat by forming on a conductive substrate a photosensitive layer containing at least one of specified bishydrazone compounds and bisstilbene compounds.

CONSTITUTION: The photosensitive layer formed on the conductive substrate contains at least one of specified bishydrazone compounds and bisstilbene compounds represented by general formula I in which A is an atomic group represented by general formula

IIWV; each of R1WR3 and R5WR11 is alkyl, aralkyl, or aryl; R4 is H, halogen (Hl), alkyl, alkoxy, aryl, or aryloxy; R12 is H, Hl, nitro, cyano, alkyl, aralkyl, or aryl; Y is O, S, Se, imino, or methylene; Z is an atomic group necessary to form a benzene or naphthalene ring; Ar is an aromatic or heterocyclic group; i=1W7; k=0 or 1; and X is a specified cyclic atomic group.

COPYRIGHT: (C)1987,JPO&Japio

$$A=C-C=C)_{k}$$

$$R^{1} R^{2} R^{3}$$

$$R^{5} R^{5} R^{5} R^{1}$$

$$\frac{R^{7}}{R^{8}}N-N= \qquad (1) \qquad \qquad \frac{R^{9}}{R^{10}}C=N-N= \qquad (1)$$

$$Z = N-N = \{ N \}, \qquad A_{r}-C = \{ Y \}$$

$$\begin{cases} 1 \\ R^{12} \end{cases}$$

⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩ 公開特許公報(A) 昭62-116943

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和62年(1987)5月28日

G 03 G 5/06

7381-2H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全17頁)

母発明の名称 電子写真感光体

②特 願 昭60-257986

29出 願 昭60(1985)11月18日

②発 明 者 江 誠 治 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内 野 79発 明者 牧 直 憲 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内 ⑫発 明者 渡 脩 슾 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内 個発 明者 佐藤 夫 英 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内 の出 願 人 富士写真フィルム株式 南足柄市中沼210番地 会社

明細 響

1. 発明の名称 電子写真感光体

2. 特許請求の範囲

導電性支持体上に、下記一般式(1) で要わされるピスヒドラゾン化合物またはピススチルペン 化合物のうち少なくとも一種を含有する感光層を 設けたことを特徴とする電子写真感光体。

$$A = C + C = C)_{k}$$

$$R^{1} \quad R^{2} \quad R^{3}$$

$$R^{5} \quad R^{6} \quad R^{1}$$

$$(R^{4})_{i}$$

$$(R^{4})_{i}$$

$$(C = C)_{k}$$

$$R^{5} \quad R^{6} \quad R^{1}$$

式中、Aは、下記一般式(II) \sim (V) で表わされる原子団である。

$$R^{7}N-N=$$
 (1) $R^{9}C=N-N=$ (11)

$$\stackrel{Y}{\underset{N}{\overset{C=N-N=}{\sum}}} (N), \quad Ar-C = (V)$$

(但し、一般式(II)~(V)において、 R^7 、 R^8 、 R^9 、 R^{10} および R^{11} は、アルキル基、アラルキル基、アリール基または、これらの置換体を表わす。

 R^7 、 R^8 、 R^9 、 R^{10} かよび R^{11} は互いに同じでも異なつていてもよく、 R^7 、 R^8 は互いに結合して、複素環を形成してもよい。

R¹²は水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、アルギル基、アラルギル基、アリール基またはこれらの世換体を扱わす。また R¹²は A r と互いに結合して芳香族環基を形成してもよい。

Yは、酸素原子、硫黄原子、セレン原子、無量 換または置換基を有するイミノ基、無量換または 置換基を有するメチレン基を表わす。

Zは、ペンセン、ナフタレン環を形成するに必

要な原子群を表わす。

Arは憧換もしくは無置換の、芳香族炭素環基 または憧換もしくは無置換の芳香族複素環基を喪 わす。)

R¹、R²、R³、R⁵ およびR⁶ は、水素原子、アルキル苺、アラルキル苺、アリール基またはこれらの世換体を姿わす。

 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^5 および R^6 は、互いに同じても異なつていてもよい。

R⁴は水果原子、ハロゲン原子、アルキル基、 アラルキル基、アルコキシ基、アリール基、アリ ールオキシ基またはこれらの置換体を表わす。

iはノ~7の整数を扱わす。

k は 0 または / を 表わす。

$$+CH_2+g+CH_2+n$$
 (M)

として無定形セレンとポリーNーピニルカルバゾールの組合せが良く知られている。(1)と(2)を別々の物質で行なり方法は感光体に用いる材料の選択範囲を拡げ、それに伴い感光体の感度、受容電位等の電子写真特性が向上し、また感光体強膜作製上好都合な物質を広い範囲から悪び得るといり長所を有している。

このような感光体に要求される基本的な特性としては、(1)暗所で適当な電位に帯電できること、(2)暗所において電荷の逸散が少ないこと、(3)光照射によつて速やかに電荷を逸散せしめうることなどがあげられる。従来用いられている前配無機物質は、多くの長所を持つていると同時にさまざな欠点を有していることは事実である。例えば、現在広く用いられているセレンは前配(1)~(3)の条件は十分に満足するが、製造する条件がむずかしく、製造コストが高くなり、可撓性がなく、ベルト状に加工することがむずかしく、熱や機はかなため取扱いに注意を要するなどの欠点もある。硫化カドミウムや酸化亜鉛は、結合

(但し、 R^{13} 、 R^{14} は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アラルキル基、アルコキシ基、アリール基、アリールオキシ基またはこれらの世換体を扱わし、 R^{13} 、 R^{14} は互いに結合して、総合多環労香族環を形成してもよい。

8、nは0または1~6の整数、mは0または 1~3の整数を扱わす。)

3. 発明の詳細な説明

「産業上の利用分野」

本発明は電子写真感光体に関し、さらに詳しく は新規な電荷輸送性物質を含む層を有する電子写 真感光体及び新規な光導電性物質を含む層を有す る、電子写真感光体に関する。

「従来の技術」

電子写真感光体の光導電過程は

- (1) 露光により電荷を発生する過程
- (2) 電荷を輸送する過程

から成る。

(1)と(2)を同一物質で行う例としてセレン感光板 が挙げられる。一方(1)と(2)を別々の物質で行う例

としての樹脂に分散させて感光体として用いられているが、平滑性、硬度、引張り強度、耐摩擦性などの機械的な欠点があるためにそのままでは反復して使用することができない。

近年、これら無機物質の欠点を排除するためにいるいろの有機物質を用いた電子写真用感光体が提案され、実用に供されているものもある。例えば、ポリートービニルカルバゾールとユーチーのカートリニトロフルオレンーターオンとからなる感光体(米国特許3,484,237)、ポリート では、カルバゾールをピリリウム塩系色素の制度したもの(特公昭48-23638号公報)、 東科と樹脂とからなる共晶錯体を主成分とする感光体(特開昭47-10783号公報)などである

また、さらに光により電荷を発生する物質(電 荷発生物質と呼ぶ)と、この発生した電荷を輸送 することのできる物質(電荷輸送物質と呼ぶ)と を組合せた高感度の電子写真感光体が提案されて いる。例えば米国特許第3,791,826号明 細書には電荷発生層上に電荷輸送層を設けた感光・ 体が、米国特許第3,873,906号明細書中 には逆に低荷輪送僧上に電荷発生層を設けた感光 体が、さらにまた米国特許第3,764,3/5 号明細書には電荷発生物質を電荷輸送物質中に分 散せしめた感光層を持つ感光体がそれぞれ記載さ れている。そしてこのようたタイプの感光体にお いては、多くの有用な電荷発生物質が現在まで提 案されているが、真に有用な電荷輸送物質につい てはあまり提案されていないというのが現状であ る。優れた電荷輸送物質とは、電荷発生物質から 電荷を発生させるような波長の光を電荷発生物質 にまで充分透過させるとと、帯電せしめたとき、 充分に電位を保持しりること、さらに電荷発生物 質により発生された電荷を速やかに輸送する能力 を有するものである。

本発明者らは、鋭意研究を行なつた相果、後記 する一般式(||)で表わされるピスヒドラゾン化 合物およびピススチルベン化合物が、電子写真感 光体の電荷輸送物質として有効に働くことを見出

本発明のさらに他の目的は皮膜強度が大で均一 性にすぐれ、かつ疲労劣化が少ない安定した電荷 輸送層を提供するととである。

「問題点を解決するための手段」

本発明は、下記一般式(1)で表わされるビス ヒドラゾン化合物またはビススチルベン化合物の うち少なくとも一種を含有する感光層を有すると とを特徴とする電子写真感光体に関するものであ る。

$$A=C-\{C=C\}_{k} \qquad C=C\}_{k} C=A \qquad (i)$$

$$R^{1} \quad R^{2} \quad R^{3}$$

式中、Aは、下記一般式(『)~(V)で衷わ される原子団である。 して本発明に到達した。

「発明が解決しようとする問題点」

本発明の目的は電荷を発生する波長の光に対し て透過性のよい電荷輸送物質を含む電子写真感光 層を有する電子写真感光体を提供することである。

本発明の他の目的は高感度で残留電位が少ない 電子写真感光層を有する電子写真感光体を提供す ることである。

本発明のさらに他の目的はコロナ帝電により発生したオゾンによる酸化や光、熱に対して安定で、電位の暗波表が少なく、繰返し使用による残留電位の増大や変動が少なく、また感度の変動が少ない安定した電子写真感光層を有する電子写真感光体を提供することである。

本発明のさらに他の目的は毒性をもたないかまたは毒性が少ない原料化合物を用いて合成することができ、かつ毒性をもたないかまたは毒性が少ない電荷輸送物質を含む電子写真感光層を有する取扱いおよび廃棄処分が安全な電子写真感光体を提供することである。

$$R^7$$
 $N-N=$ (I), R^9 $C=N-N=$ (II)

$$Z = \begin{pmatrix} Y \\ C = N - N = & (N) & Ar - C = & (V) \\ & & & & \\ & & & \\$$

(但し、一般式(Π)~(Y)において、 R^7 、 R^8 、 R^9 、 R^{10} および R^{11} は、アルキル基、アラルキル基、アリール基または、これらの宣換体を恐わす。

 R^7 、 R^8 、 R^9 、 R^{10} および R^{11} は互いに向 じでも異なつていてもよく、 R^7 、 R^8 は互いに 結合して、複素環を形成してもよい。

R¹²は水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、シ アノ基、アルキル基、アラルキル基、アリール基 またはこれらの世換体を扱わす。また R¹²はAr と互いに結合して芳香族環基を形成してもよい。

Yは、酸素原子、硫黄原子、セレン原子、無量 換または置換基を有するイミノ基、無置換または **道換基を有するメチレン基を表わす。**

Zは、ペンセン、ナフタレン環を形成するに必要な原子群を表わす。 Zは世換基を有していてもよい。

Arは世換もしくは無世換の、芳香族炭素環基 または世換もしくは無量換の芳香族複素環基を裂 わす。)

 R^{1} 、 R^{2} 、 R^{3} 、 R^{5} および R^{6} は水渠原子、 アルキル基、アラルキル基、アリール基またはと れらの世換体を扱わす。

 R^{1} 、 R^{2} 、 R^{3} 、 R^{5} および R^{6} は互いに同じても異なつていてもよい。

R 4 は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、 アラルキル基、アルコキシ基、アリール基、アリ ールオキシ基またはこれらの世換体を表わす。

iはノ~7の整数を表わす。

kは0または1を表わす。

CH2-CH2 ·

Xは --CH-CH-または下記一般式(VI)で表わされる原子団である。

ープチル基がある。置換基を有するアルキル基で ある場合、置換基の具体例として、ハロゲン原子 として塩素、臭素、弗果、アルコキシ基としてメ トキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、プトキシ 基、ペンチルオキシ基、アリールオキシ基として フエノキシ基、oートリルオキシ基、mートリル オキシ基、p-トリルオキシ基、1-ナフチルオ キシ苺、ユーナフチルオキシ苺、ジアルキルアミ ノ基としてジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、 ジプロピルアミノ基、N-メチルーN-エチルア ミノ基、N-エチル-N-プロピルTミノ基、N ーメチルーNープロピルアミノ基、ジアリールア ミノ基としてジフエニルアミノ基、アルキルチォ 羞として、メテルチオ基、エチルチオ基、プロピ ルチオ基、N含有ヘテロシクリル基としてピペリ ジノ基、 / - ピペラジニル基、モルホリノ基、 / - ピロリジル基がある。これらの筐換基のいずれ かが前述のアルキル基の任意の炭素原子に少なく ともく個結合したアルキル基が懺換基を有するア ルキル基の例である。

(但し、R¹³、R¹⁴は水素原子、ハロゲン原子、 アルキル苺、アラルキル苺、アルコキシ基、アリ ール苺、アリールオキシ基またはこれらの置換体 を表わし、R¹³、R¹⁴は互いに結合して、縮合多 環芳香族環を形成してもよい。

4、nは0または/~6の整数、mは0または/~3の整数を扱わす。)

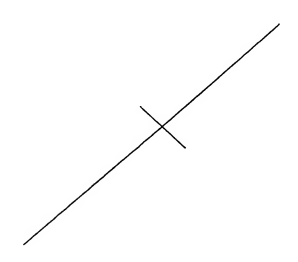
更に本発明の化合物について詳細に説明する。R⁷、R⁸、R⁹、R¹⁰ およびR¹¹ が炭素原子数!ないし!2の直鎖状または分岐状の無量換アルキル基である場合、その具体例にはメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、オクテル基、ノニル基、ドデシル基、イソプロピル基、イソプチル基、イソペンチル基、チーメチルペンチル基、secーブチル基、tert

R⁷、R⁸、R⁹、R¹⁰およびR¹¹が炭素原子数クないし20の直鎖状または分岐状の無置換アラルキル基である場合、その具体例にはペンジル基、フェネチル基、ノーナフチルメチル基、ベナフチルメチル基、ノーアントリルメチル基、ベンズヒドリル基がある。置換基を有するアルキル基の置換基と同じ基があり、これらの置換基のいずれかが前述のアラルキル基の任意の炭素原子に少なくともノ個結合したアラルキル基が関換基を有するアラルキル基の例である。

R⁷、R⁸、R⁹、R¹⁰ および R¹¹ が単環式または環数2ないし4の額合多環式芳香族炭化水果の水果原子を / 個除いた / 価基の無置換 T リール基である場合、その具体例にはフェニル基、 / ーナフチル基、 ユーナフチル基、 アントリル基、 ピレニル基、 アセナフテニル基、 フルオレニル基がある。 置換基を有する T リール基である場合、 置換基の具体例として前述の置換基を有する T ルキル

基の憧換夢と同じ基とそのほかにアルキル基として、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ベンチル基、イソプロピル基、イソプチル基、イソペンチル基があり、これらの憧換夢のいずれかが前述のアリール基の炭素原子に少なくとも!個 超合したアリール基が憧換夢を有するアリール基の例である。

R⁷とR⁸で複葉環を形成する時の複素環の具体例としては、カルパゾール環である。



る。

R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R¹³ および R¹⁴が無置換または置換基を有するアル キル基、無置換または置換基を有するアラルキル 基、無置換または置換基を有するアリール基の具 体例は前記の R⁷の場合と同じである。

R 4 , R 13 , および R 14 がハロゲン原子、アルコキシ基、アリールオキシ基の場合、具体例としては、ハロゲン原子として塩素、臭素、弗素、アルコキシ基としてメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基、ペンチルオキシ基、アリールオキシ基としてフエノキシ基、ロートリルオキシ基、mートリルオキシ基、アートリルオキシ基、1ーナフチルオキシ基をあげることができる。

R f の数は、 / ~ 2 の整数であり、互いに同じ でも異なつていてもよい。

Xの具体例としては、メチレン基、エチレン基、 プロピレン基、プチレン基、ペンチレン基、へキ シレン基、ラウリレン基、pーキシリレン基、2.

R 12 が無置換または置換基を有するアルキル 基、無置換または置換基を有するアラルキル基、 無置換または置換基を有するアリール基の具体例 は前記のR⁷の場合と同じである。

R ¹² がハロゲン原子の場合、具体例としては 塩素原子、臭素原子、弗素原子をあげることがで きる。

またR 12 がAr と互いに結合して芳香族環基を 形成する場合、具体例としてターフルオレニリデ ン基をあげることができる。

Arが無置換の芳香族炭素環基の場合、具体例としてはフェニル基、ナフテル基、アントリル基、ピレニル基、アセナフテニル基、フルオレニル基等をあげることができる。Arが無置換の芳香族複素環基の場合、具体例としてピリジル基、チェニル基、カルパゾリル基等をあげることができる。

Arが世換差を有する、芳香族炭素環基または 芳香族複素環基の場合、健挽詩の具体例としては、 前述のR⁷が世換差を有するアリール基である場 合の世換基の具体例と同じ基をあげることができ

s - ジクロロ、 p - キシリレン基、 a ・ 3 ・ 5 ・ 4 - テトラメチル、 p - キシリレン基、 / ・ 4 ー ジメチレンナフタレン基がある。

るが置換基を有する場合、その置換基の具体例 としては、前述の R ⁷ が置換基を有するアリール 基である場合の置換基と同じ基をあげることがで きる。

R⁹, R¹⁰のりちで好ましい基は、フェニル 基、ジメチルアミノフエニル基、ジエチルアミノ フェニル基である。

R ¹¹ としては、メチル基、エチル基、ペンジ ル基が好ましい。

R 12 としては、水素原子が好ましい。

Yとしては、硫典原子が好ましい。

るとしては、ベンゼン環を形成するに必要な原 子群が好ましい。

Arとしては、置換されたフェニル基が好まし

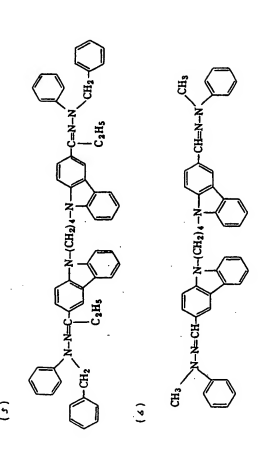
く、 置換基としては、 炭素数 / ~ 4 の T ルキル基、 炭素数 / ~ 4 の T ルコ キシ基が好ましい。

R¹の好ましい例としては、水素原子、メチル 基、エチル基、フエニル基、ペンジル基、pー (ジメチルアミノ)フエニル基、pー(ジエチル アミノ)フエニル基があり、特にR¹としては水 柔原子が好ましい。

 R^2 , R^3 , R^5 , R^6 としては水素原子が好ましい。

R 4 の好ましい例としては水素原子、メチル基、エチル基、メトキシ基、エトキシ基、弗素原子、塩素原子、臭素原子がある。

一般式(I)で要わされるピスヒドラゾン化合物、およびピススチルペン化合物の具体例を以下 に示す。



$$(s)$$

$$N-N=CH-CH_2-N-CH_2-N-CH=N-N$$

$$B_r$$

$$B_r$$

$$CH=N-N-CH=N-N$$

(7)
$$(CH_3)_2N - N - (CH_2)_4 - N - CH - N - CH - N - CH_3)_2$$

$$(CH_3)_2N - N - (CH_2)_4 - N - CH - N - CH_3)_2$$

(70)
$$(CH_3)_2N \longrightarrow N-N=CH-N-(CH_2)_3-N-CH=N-N$$

(CH₃)₂N
$$\longrightarrow$$
 C=N-N=CH \longrightarrow N-(CH₂)₄-N \longrightarrow CH=N-N=C \longrightarrow N(CH₃)₂ \longrightarrow N(CH₃)₂

(/2)

(/3)

(/4)

$$\begin{array}{c|c} S \\ C = N - N = CH - \\ \hline \\ CH_3 \end{array}$$

(15)

$$\begin{array}{c|c} S \\ C=N-N=CH-CH=CH-CH=CH-CH=N-N=C \\ \hline \\ C_2H_5 \end{array}$$

(16)

(17)

(18)

$$CH_3$$
— $CH=CH$ — CH_3 — $CH=CH$ — CH_3

 $N-N=CH-N-CH_2-N-CH_2-N-CH=N-N$

(20)

前記一般式〔1〕で表わされるピスピドラゾン化合物は、一般式〔N〕~〔K〕で表わされる。ヒドラジン又はその鉱酸塩と、一般式〔X〕で表わされるピスカルボニル化合物とを必要に応じて縮合剤として少量の酸(氷酢酸または無機酸)を添加し、常法により溶媒中で反応させることにより得る事ができる。溶媒としては、メタノール、エタノール等のアルコール類、テトラヒドロフラン、酢酸などを単独もしくは混合して用いる事ができる。

$$\begin{array}{c}
R^7 \\
R^8
\end{array}
N-NH_2$$
(VI)

$$\begin{array}{c}
R^9 \\
R^{10}
\end{array}
C=N-NH_2$$
(W)

$$Z = N - NH_2$$

$$K = N - NH_2$$

(77)

$$0 = C - (C = C) k$$

$$(C = C)_{k} - C = 0$$

$$k^{1} \quad k^{2} \quad k^{3}$$

$$k^{5} \quad k^{6} \quad k^{1}$$

 (式中、R¹~R¹¹, X, Y, Z, kは、前

 述の一般式[[]のR¹~R¹¹, X, Y, Z, kと同じ意味を表わす。)

また、一般式〔Ⅰ〕で表わされるピススチルペン化合物は、一般式〔Ⅺ〕で表わされる化合物と、前述の一般式〔Ⅺ〕で表わされるピスカルポニル化合物とを、DMF等の有機溶媒中で適当な塩基(例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキンド、カリウムー t ー プトキド等)の存在下、反応させることにより容易に得ることができる。

(式中、Arは前述の一般式[l]のArと同

2を設けたものである。

第3図の感光体は導電性支持体/の上に電荷発生物質3を主体とする電荷発生層3と、ビスヒドラゾン化合物またはビススチルペン化合物を含む 電荷輸送層4からなる感光層23を設けたものである。

第《図の感光体は導電性支持体/の上にビスヒドラゾン化合物またはビススチルペン化合物を含む電荷輸送層《と、さらにその上に電荷発生物質 3を主体とする電荷発生層 3 からなる感光層 2 《 を設けたものである。

第3図、第4図の感光体において、電荷発生物質3とピスピドラゾン化合物またはピススチルペン化合物を含む電荷発生層よの場合には、電荷輸送層4は、本発明のピスピドラゾン化合物またはピススチルペン化合物以外の電荷輸送物質を含有してもよい。

第1図の感光体において、ビスヒドラゾン化合物またはビススチルペン化合物は光導電性物質として作用し、光波変化必要な電荷担体の生成およ

一般式〔 X 〕で表わされる化合物は、 U S 3 , 8 4 4 , 2 / 5 化開示されている方法に従つて合成する事ができる。

本発明の感光体は以上のようなピスヒドラゾン 化合物またはピススチルベン化合物を含有するも のであるが、これらの化合物の応用の仕方によつ て、第 / 図~第 « 図に示したようにして用いるこ とができる。

第/図の感光体は導電性支持体/の上にビスヒドラゾン化合物またはビスステルペン化合物、増感染料かよび結合剤(樹脂)よりなる感光暦2/を設けたものである。第2図の感光体は導電性支持体/の上に電荷発生物質3を、ビスヒドラゾン化合物またはビスステルペン化合物と結合剤からなる電荷輸送媒体4の中に分散せしめた感光層2

び輸送はピスヒドラゾン化合物またはピススチルベン化合物を介して行なわれる。しかしながらピスヒドラゾン化合物またはピススチルベン化合物は光の可視領域においてはほとんど吸収を有していないので、可視光で画像を形成する目的のためには可視領域に吸収を有する増感染料を添加して増感する必要がある。

第2図の感光体の場合には、ビスヒドラソン化合物またはビスステルペン化合物が、結合剤と可塑剤)とともに電荷輸送媒体であたは結合剤と可塑剤)とともに電荷輸送が体でで、電荷を発生する。この場合、電荷を発生する。この場合、電荷を発生する。この場合、電荷を発生する。この場合、電荷を発生する。この場合、電荷を発生がある。これには、これを輸送する能力を持つている。これには、5年で電荷発生物質はにおいて吸収及長いである。これはは、5年で発生物質を効率よく発生するためには、5年で発生物質表面まで、光を透過させる必要がある。本発明記載のビスステルペン化合物である。本発明記載のビスステルペン化

は可視領域にほとんど吸収がなく、一般に可視領域の光線を吸収し、電荷を発生する電荷発生物質と組合わせた場合、特に有効に電荷輸送物質として働くのがその特長である。

第3図の感光体では電荷輸送層を表透過した光が、電荷発生層よに到達し、その領域で電荷の発生が起こり、一方、電荷輸送層は電荷の连入を受け、その移動を行うもので、光波衰に必要な電荷の発生は、電荷輸送媒体(主として本発明のピスス で行なわれるとはピスステルペン化合物はピスステルペン化合物は配が終めても、ピスステルペン化合物はエスステルペン化合物は配が終めても、ピスステルペン化合物は電荷輸送物質として働く。

第《図の感光体では光により電荷発生層』において、電荷発生が起り、一方、電荷輸送層《は電荷の注入を受けその輸送を行うものである。光波 変に必要な電荷発生、電荷輸送の機構は第2図、 第3図に示した感光体の場合と同様である。こと

第《図の感光体はビスヒドラゾン化合物または ビススチルペン化合物および結合剤を含む溶液を 通常の手段で導電性の支持体上に連布、乾燥した 後、第3図の感光体と同様な手段で電荷発生層を 設けることにより得られる。

でもピスヒドラゾン化合物またはピススチルペン 化合物は電荷輸送物質として働く。

第/図の感光体を作製するには、結合剤を密か した脅液にピスヒドラゾン化合物、ピススチルペ ン化合物を溶解し、さらに必要に応じて、増感染 料を加えた溶を、導電性支持体上に塗布、乾燥す る。第2図の感光体を作成するにはピスヒドラゾ ン化合物、ピススチルペン化合物と結合剤を溶解 した溶液に電荷発生物質の微粒子を分散せしめ、 これを導電性支持体上に塗布、乾燥する。また第 3 図の感光体は、導電性支持体上に、電荷発生物 質を真空蒸着するか、あるいは、電荷発生物質の 微粒子を、必要に応じて結合剤を溶解した適当な 選進中に分散して得た分散液を造布、乾燥し、さ らに必要があれば、例えばパフ研磨などの方法に よつて表面仕上げをするか、膜厚を調整した後、 その上にピスヒドラゾン化合物またはピススチル ペン化合物および結合剤を含む溶液を塗布、乾燥 して得られる。遠布は通常の手段、例えばドクタ ープレード、ワイヤーパーなどを用いて行り。

た電荷発生物質の割合は50重量多以下、好まし くは20重量が以下である。第3回、第4回の感 光体における電荷輸送中のピスヒドラゾン化合物 またはヒスステルペン化合物の割合は、第2図の 感光層の場合と同様に10~95重量多、好まし くは30~90重量がである。また電荷発生層中 の電荷発生物質はピスヒドラゾン化合物またはピ ススチルペン化合物を同時に添加しない場合は! 0~90重量を、好ましくは20~20重量をの 割合で、ピスヒドラゾン化合物またはピススチル ベン化合物を同時に添加する場合は、電荷発生剤 をロ・ロノ~90重量が、好きしくはロ・ロゞ~ 20重量をヒスヒドラゾン化合物またはピスス チルペン化合物を0.01~70重量を、好まし くは0.0ょ~より重量もの割合で用いる。なお、 第1~4図のいずれの感光体の作製においても、 結合剤とともに可塑剤を用いることができる。

本発明の感光体において、導電性支持体として は、アルミニウムなどの金属板または金属箱、ア ルミニウムなどの金属を蒸着したプラスチックフ イルム、あるいは、導電処理を施した紙などが用いられる。結合剤としては、ポリアミド、ポリウレタン、ポリエステル、エポキシ樹脂、ポリケトン、ポリカルボネートなどの縮合樹脂や、ポリビニルケトン、ポリスチレン、ポリーNービニルカルバゾール、ポリアクリルアミドのようなビニル重合体などが用いられるが、絶縁性でかつ接着性のある樹脂はすべて使用できる。

可塑剤としてはハロゲン化パラフイン、ポリ塩 化ピフエニル、ジメチルナフタリン、ジプチルフ タレートなどが用いられる。

第 / 図の感光体に用いられる増感染料としては、 ブリリアントグリーン、ピクトリアブルーB、メ チルパイオレツト、クリスタルパイオレツト、ア シッドパイオレツト & Bのようなトリアリルメタ ン染料、ローダミンB、ローダミン & G、ローダ ミンGエキストラ、エオシンS、エリトロシン、 ローズペンガル、フルオレセインのようなキサン テン染料、メチレンブルーのようなチアジン染料、 C. I. Basic. Violet 2 (C. I. 48020)

昭 s 9 - 4 2 3 s 2 号に記載されているようなスチリルスチルベン骨格を有するアゾ顔料、特開昭 s 8 - 1 2 3 s 4 / 号又は特開昭 s 8 - 2 / 2 s 5 6 号に記載されている様なナフタレン骨格を有するアゾ頗料、特開昭 s 8 - 2 / 2 s 5 6 号に記載されている様なトリスアゾ顔料、特開昭 s 9 - 2 2 3 4 3 3 号に記載されている様な、チオフェン骨格を有するアゾ顔料等である。

- (5) ペリレン酸無水物およびペリレン酸イミドなどのペリレン系顔料
- (6) インジゴイド染料
- (7) キナクリドン顔科
- (8) アントラキノン類、ピレンキノン類、アント アントロン類およびフラパントロン類などの多 環キノン類
- (9) ビスペンメイミダゾール顔料
- 00 シアニン色衆
- (11) スクエアリックメチン染料
- (12) インダンスロン系顔料

のようなアストラゾン染料、シアニンのようなシアニン染料、2、4ージフェニルー«ー(N,Nージメチルアミノフェニル)チアピリリウムペルクロレート、ベンゾピリリウム塩(特公昭«&ー2よ6s&号配戦)などのピリリウム染料などが挙げられる。

第2図、第3図および第4図に示した感光体に 用いられる電荷発生物質は、例えば次のものがある。

- (1) セレンおよびセレン合金
- (2) CdS, CdSe, CdSSe, ZnO および ZnS などの無機光導電体
- (3) 金属フタロシアニンおよび無金属フタロシア ニンなどのフタロシアニン領科
- (4) アゾ顔料

例えば、特開昭 s 3 - 9 s 0 3 3 号に記載されているようなカルパゾール骨格を有するアゾ顔科、特開昭 s 3 - 1 3 2 s x 2 号に記載されているようなトリフエニルアミン骨格を有するアゾ顔科、特開昭 s 3 - 1 3 3 x x s 号又は特開

- (13) キサンテン染料
- (14) 例えばポリーNービニルカルパゾールなどの電子供与性物質と例えばトリニトロフルオレノンなどの電子受容性物質から成る電荷移動錯体
 (15) ピリリウム塩染料とポリカーボネート樹脂か
- ロ ヒリリウム塩架料とボリカーボネート個脂が ら形成される共晶鏡体および
- (IG) アモルフアスシリコン等である。

電荷発生物質としては、アン顔料を使用すると とが特に好ましい。

以上本発明の電子写真用感光体について詳細に 説明したが、本発明の電子写真感光体は一般に感 度が高く耐久性が優れているというような特徴を 有している。

本発明の電子写真感光体は電子写真複写機かレ ーサー、プラウン管を光源とするプリンターの感 光体などの分野に広く応用することができる。

次に、この二量体型ホルミルカルパゾール(i) 2.2gと塩酸ノ,/ージフエニルヒドラジン2. 2g、酢酸ナトリウムノ・0gを、 s 0ml の DMF溶媒中で90°C、3時間加熱攪拌した。

反応終了後、28の水中にあけ、得られた沈殿物3.88をアセトンに溶解し、MeOH中に再沈殿し、精製した。

この様にして得られた化合物具体例(1)の触点は/s0°Cであつた。

二量体型ホルミルカルパゾール (ii) もしくは (iii) をそれぞれ用いて、同様の操作により、化 合物具体例(2)、もしくは(3)が、それぞれ得られた。 その融点は、それぞれ 2 2 5 °C、もしくは / 5 0 °Cであつた。

他の化合物は、同様の操作により容易に得る事ができる。

奥施例/

厚さ約300μmの砂目立てアルミニウム板上 にセレンを厚さ0、μmに真空蒸着して、電荷 発生層を形成せしめた。この上に前述の一般式

「奥施例」

次に本発明を実施例により具体的に説明するが とれにより本発明が実施例に限定されるものでは ない。なお実施例中「部」とあるのは「重量部」 を示す。

合成例

US3,844,7/3に開示されている方法 に従つて、下記の二量体型ホルミルカルパゾール (i)~(ii)を合成した。

化合物	х	m.p(°C)
(1)	(CH ₂) ₃	2 4 2
(ii)	(CH ₂) ₄	282
(iii)	(CH ₂) ₅	209

(1)の化合物の具体例(1)で表わされるビスヒドラソン化合物 / の部と、ビスフェノールAのポリカーボネート(帝人餅製、パンライトKー/3・0の) / の部をジクロロメタン / 3 の部に溶解した溶液を、ワイヤーラウンドロッドを用いて途布した後、乾燥し厚さ約 / 2 μ m の電荷輸送 を形成させた。この様にして 2 層からなる感光層を有する電子写真用感光体が得られた。

この感光体について、静電複写紙試験装置(川口電機製作所製、SP-428型)を用いて一か、KVのコロナ放電により、負に帯電させ、次いで2854。Kのタングステンランプによつてその表面が照度2・0ルックスになるようにして光を照射し、その表面電位が初期表面電位の半分に放資するのに要する時間を求め、半波露光量(E50:

その結果は $E_{50} = s$ ・ $\#\ell ux \cdot sec$ であつた。 帝軍V 露光を3000 回線返した後の E_{50} は、s . $9\ell ux \cdot sec$ であり感度の変動は極めて小さい。

実施例2~6

実施例 / のピスヒドラゾン化合物(1)の代わりに、それぞれ前述の一般式(1)で表わされる化合物の具体例(2)、(3)、(1)、(4)、(1)で表わされるピスヒドラゾン化合物またはピススチルペン化合物を用いた他は実施例 / と同様にして 2 層構成の感光体を作成し、実施例 / と同様にして負帯電による半波鄭光量(Eso)を測定し、第 / 表に示す値を得た。

第 / 表

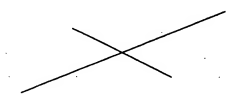
実施例	用いた本発明の化合物	Eso(&ux·sec)	
2	(2)	7.6	
3	(3)	8.5	
4	av	8.8	
	4	9.4	
6	an	8.3	

実施例?

月型網フタロシアニン 5 部をジクロロメタン 6 6 0 部に添加し、超音波分散した後、この分散液

ルミニウムの蒸着膜を有する。表面抵抗 4 × 1 0 ² Ω)上に塗布、乾燥して厚さ約 0 · 5 μ m の電荷 発生層を得た。

次に、前述の一般式(I)で表わされる化合物の具体例(2)で表わされるビスヒドラゾン化合物ノの部とビスフェノールAのポリカーポネート(パンライトKー/300)/0部とをジクロロメタン/20部に溶解した溶液をワイヤーラウンドロッドを用いて塗布、乾燥し厚さ約/4μmの電荷輸送層を形成させた。



にピスフェノールAのポリカーボネート(パンライトKー/300) μの部と前述の一般式(1)で表わされる化合物の具体例(1)で表わされるピスヒドラゾン化合物μの部とを添加し溶解せしめ造布液を調製した。との造布液をワイヤーラウンドロッドを用いて導電性透明支持体(100μmのポリエチレンテレフタレート支持体上に、酸化インジウムの蒸着膜を有する。表面抵抗103Ω。)上に造布、乾燥して厚さ約10μmの感光体を得た。

との感光体を+sKVのコロナ放電により、正 に帯電した後、半波露光量(E_{50})を例定した所 $E_{50}=s$.s ℓ ux·sec であつた。 実施例s

下配構造式のトリスアン銀料 4 部とポリエステル樹脂(東洋紡績梯製、パイロン 2 0 0) 4 部とをテトラヒドロフランク部に添加し、ポールミルで、 1 4 時間分散した後、この分散液をワイヤーラウンドロッドを用いて導電性支持体 (1 0 0 μ m のポリエチレンテレフタレート支持体上にア

-360-

リスアン化合物

実施例タ~12

実施例 8 のビスヒドラゾン化合物(2)の代わりに、それぞれ前述の一般式(I)で表わされる化合物の具体例(4)、(7)、(9)、00、02、00、08、08、00で表わされる化合物を用いた他は実施例 8 と同様にして 2 層構成の感光体を作成した。実施例 / と同様にして負荷電による半波露光量(E 50)を測定し、第 2 表に示す値を得た。

第 2 發

実施例	用いた本発明の化合物	E ₅₀ (@ux·sec)	
9	(4)	4.6	
10	(7)	4.9	
//	(9)	4.5	
12	00	4.7	
13	02)	s.3	
14	0.0	6.7	
15	00	3.3	
16	0.89	4.5	
17	20)	4.9	

実施例!9

実施例まで用いたトリスアソ顔科 3 部と前述の一般式(1)で表わされる化合物の具体例(2)で表わされるピスヒドラゾン化合物 4 0 部とベンジルメタアクリレートとメタアクリル酸のコポリマー(〔17〕30°Cメチルエチルケトン=0・12、メタアクリル酸含量32・9多)100部、とをジクロロメタン660部に添加し、超音波分散させた。この分散液を砂目立てした厚さ0・25mmのアルミニウム板上に塗布、乾燥し乾燥厚6mmの電子写真感光層を有する電子写真感光性印刷版材料を調製した。

つぎに、との試料を暗所で表面電位を約+ 4 0 0 V に帯電させた後、ポジ画像の透過原稿と密着

奥施例/8

前述の一般式(I)で装わされる化合物の具体 例(2)のピスヒドラゾン化合物を部、ピスフェノー ルAのポリカーポネート(パンライトKー/30 の)/0部と、下記構造式のアストラゾン色素の・ /2部とをジクロロメタン//0部に添加し溶解 せしめ盗布液を調製した。

この盗布液をワイヤーラウンドロッドを用いて 導電性透明支持体(100μmのポリエチレンテ レフタレート支持体上に、酸化インジウムの蒸着 膜を有する。表面抵抗103Ω。)上に盗布、乾 繰して厚さ約10μmの感光体を得た。

との感光体を+s K V のコロナ放電により、正 に帯電した後、半波露光量 (E_{50})を測定した所、 $E_{50}=20.28$ ux·sec であつた。

(アストラゾン色素)

させて画像群光した。これをIsoper H (エツソスタンダード社製、石油系溶剤) / & 中に散粒子状に分散されたポリメチルメタアクリレート (トナー) sg及び大豆油レシチンの・の/gを添加することによつて作製したトナーを含む液体現像液中に浸漬し、鮮明なポジのトナー画像を得ることができた。

更に100°Cで30秒間加熱してトナー画像を定着した。この印刷版材料をメタ珪酸ナトリウム水和物20gをグリセリン140m&、エチレングリコール350m&、およびエタノール150m& に溶解した液に約1分間浸漬し、水流で軽くブラッシングしながら洗うことにより、トナーの付着してない部分の電子写真感光層を除去し、刷版を得た。

また液体現像液の代わりに、得られた静電潜像を、ゼロックス3 5 0 0 用トナー (富士ゼロックス勝製)を用いて磁気プラシ現像した後 5 0 °C で 3 0 秒間加熱、定着した。次にアルカリ溶液でトナーが付着してない部分の感光層を除去すると

とによつても、刷版が得られた。

このようにして作製した刷版をハマダスター 6 00C Dオフセット印刷機を用いて印刷した所、 地汚れのない非常に鮮明な印刷物をよ万枚印刷す ることができた。

突施例20

具体例(2)で表わされるビスヒドラゾン化合物 3 部とポリエステル樹脂(商品名パイロン 200、東洋紡績(粉製) 3 部をテトラヒドロフランダダ部 に密かした液と共に、下配構造のジスアゾ類科 3 8 を添加しポールミルで、 20時間分散した後、ワイヤーラウンドロッドを用いて、導電性支持体(ク 3 μ m のポリエチレンテレフタレートフィルムの表面にアルミニウムの蒸着膜を設けたもの。
要面電気抵抗 103 Ω)上に塗布、乾燥して、厚さ0.6 μ m の電荷発生層を作製した。



次に電荷発生層の上に下記構造の電荷輸送物質 であるヒドラゾン化合物 2 . 4 部と (ヒドラゾン化合物)

ピスフェノールAのポリカーポネート 4 部とをジクロロメタン / 3 · 3 部 / , 2 - ジクロロエタン 2 6 · 6 部に密解した溶液をワイヤーラウンドロッドを用いて造布乾燥し、厚さ / / µ m の電荷輸送層を形成させて 2 層からなる電子写真感光層を有する電子写真感光体を作成した。 (試料Aとする)

一方比較のために、試料Aに対応して電荷発生 層にピスヒドラゾン化合物(2)を添加しない比較試料Bを作成した。

この電子写真感光体について、 静電複写紙試験 装置(川口電機機製 S P - 4 2 8 型)を用いて + 3 K V のコロナ放電により - 8 0 0 V に帯電さ

せ、ついで色温度 2 8 5 4 ° K のタングステンランプによつてその表面が 2 ルックスになる様にして光を照射し、その表面電位が初期表面電位の半分に被表するのに要する時間を求め E 50 を測定

結果は次のとおりであつた。

した。

試 科 A $E_{50}=2.0$ ℓ ux·sec 比較試料B $E_{50}=3.4$ ℓ ux·sec

さらに、この帯電と露光の工程を200回繰り返して最初の初期電位(V)と200回繰り返した後の帯電(V)を測定した。

	初期電位 (V)	200回繰り返し 後の電位 (V)	
試料 A	540	53/	
比較試科 B	5//	150	

上記の結果から電荷発生層にピススチルペン化合物を添加した試料Aは、比較試料Bに比して感度的に優れ、また繰り返し後の帯電電位の低下が 比較試料Bに比して著しく改善されている事がわ かつた。

実施例21~26

実施例23の電荷発生層に添加したビスヒドラ ソン化合物(2)のかわりに、それぞれ化合物(1)、(3)、 (8)、(3、(19、2)を用いた他は、実施例20と同様 にして、電子写真感光体を作成した。

- 4 K V のコロナ放電により帯電させ、 E 50 を測定した。

さらにこの帯電と製光の工程を200回くり返した時の帯電電位の変動を測定した。

結果を以下に示す。

	70	帯 電 電 位	
突施例	.E 50	初期電位(V)	200回後の 電位 (V)
2/	2. 4	609	603
2.2	2.0	708	689
23	2.6	592	581
2 4	1.9	720	695
25	2.5	648	622
26	2.2	614	596

実施例20~26の結果から電荷発生層にビスヒドラソン化合物またはビススチルベン化合物を添加した試料は、比較試料Bに比して感度的に優れ、また繰り返し後の帯電電位の低下が比較試料Bに比して著しく改善されている事がわかつた。
《 図面の簡単な説明

第/図~第《図は本発明にかかわる電子写真用 感光体の厚さ方向に拡大した断面図である。図中 の数字は下記を示す。

/ ··· 導電性支持体、 2 / , 2 2 , 2 3 , 2 4 ··· 感光曆、 3 ··· 電荷発生物質、 4 ··· 電荷輸送層、 5 ··· 電荷発生層

特許出願人 富士写真フイルム株式会社

第一図

